Rec'd PCT/PT®

10/519164



FFR03/01945

REC'D 0 8 SEP 2003

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le _______1 0 JUIN 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr



BREVET D'IN CERTIFICAT D'UTLITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

400000
200
24.2
7 3 3 Y
253

•	The section of the se		Cet imprime est a remplir lisiblem	
REMISE DES PIÈCES DATE			NOM ET ADRESSE DU DEM À QUI LA CORRESPONDA	IANDEUR OU DU MANDATAIRE ANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
ueu 27 JUIN 2002		<i>:</i>	•	•
59 INPI	LILLE	•	CABINET BEAU DE	E LOMENIE
Nº D'ENREGISTREMENT	0208036	_	27 BIS RUE DU \	/IEUX FAUBOURG
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L	LINPI SESSOCI		59800 LILLE	_
date de dépôt attribué	^E 27 JUIN 20	กา		
PAR L'INPI	2 / \$61E ZU	UZ.		•
Vos références po (facultatif) 1H90	our ce dossier 04870/0004FR0		a .	· 15
Confirmation d'u	n dépôt par télécopie	☐ N° attribué pa	r l'INPI à la télécopie	
2 NATURE DE I	A'DEMANDE'	Cochez l'une des	4 cases suivantes	
Demande de l	prevet	Ø		
Demande de o	ertificat d'utilité			
Demande divis	sionnaire			
		N°	Date l	
	Demande de brevet initiale			
	nde de certificat d'utilité initiale	No	Date l	
	d'une demande de		5 .1.1	
	n Demande de brevet initiale NVENTION (200 caractères ou	N°	Date	
1	DE CONVERSION DE L' S ET DE COMPLEMENTS		I POUR LA PREPARATION	DE MEDICAMENTS,
DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisat		1
OU REOUÊTI	E DU BÉNÉFICE DE	Date 1	N _o	
_	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisat	ion 	·
	INTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisat		
DEWANDE A	MAIEKIEOKE LKANÁMISE	Date	liil N°	
			autres priorités, cochez la case	et utilisez l'Imprimé «Suite»
				ase et utilisez l'imprime (Suite)
The second secon	Committee of the second of the	H) Silvad	iures demandeurs, cycliez la l	ase condises in the meaning of the
Nom ou dénomination sociale		INGREDIA		-
Prénoms				
Forme juridique		SOCIETE AN	ONYME	
N° SIREN				
Code APE-NAF				
Advance	Rue	51 AVENUE	FERNAND LOBBEDEZ	
Adresse Code postal et ville		1_6210:010	ARRAS	
	Pays	FBANCE		
Nationalité		FRANCAISE		•
N° de télépho	one (facultatif)			
Nº do télécopie (facultatif)				



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécople : 33 (1) 42 94 86 54

CERTIFICAT DELITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 540 W / 300301
REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI	1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
DATE	UNI 2002	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
-	JIN 2002	CARTUST DEAL DE LOMENTE
59 INPI N° D'ENREGISTREMENT		CABINET BEAU DE LOMENIE 27 BIS RUE DU VIEUX FAUBOURG
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L	INPI 0208036	59800 LILLE
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉ		
PAR L'INPI		
Vos références po (facultatif) 1H90	our ce dossier 04870/0004FR0	
	n dépôt par télécopie	□ Nº attribué par l'INPI à la télécopie
2 NATURE DE	A DÉMANDE	Cochez liune des 4 cases suivantes
Demande de b	Charles Williams Charles Services Control of the House	□X
Demande de c	ertificat d'utilité	
Demande divis	sionnaire	,
		N° Date
	Demande de brevet initiale	
	nde de certificat d'utilité initiale	T .
	d'une demande de	Nº Date
	n Demande de brevet initiale	
	NVENTION (200 caractères ou	
UTILISATI	ON D'AU MOINS UN PE	PTIDE DE LA CASEINE α_{s_2} A ACTIVITE INHIBITRICE DE
L'ENZYME	DE CONVERSION DE L'	ANGIOTENSINE I POUR LA PREPARATION DE MEDICAMENTS,
	S ET DE COMPLEMENTS	
J 71.2.1.2.11		
DÉCLARATIO	N DE DRIADITÉ	Pays ou organisation
		Date N°
	E DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Date N°
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation
		Date N°
		S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
DEMANDEU	to a section of the s	Silly a d'autres demandeurs cochez la case et utilisez l'imprimé «Surten
Nom ou dénomination sociale		INGREDIA
Prénoms		
Forme juridique		SOCIETE ANONYME
N° SIREN		
Code APE-NA	NF	
	Rue	51 AVENUE FERNAND LOBBEDEZ
Adresse Code postal et ville		L 62_O_O_O_ ARRAS
	Pays	FRANCE
Nationalité		FRANCAISE
	one (facultatif)	
	pie (facultatif)	
TAMETO AIAA		



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'INVENTION

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



DATE LIEU N° D'E	27 JU 59 INPI ENREGISTREMENT ONAL ATTRIBUÉ PAR L	0208038	3.		DB 540 W /300301
Vos		our ce dossier :	1H904	870/0004FR0	
*****	MANDATAIRE Nom		HENNIC		
<u></u>	Prénom Cabinet ou So	ciété	Jean-C	Claude ET BEAU DE LOMENI	E
•	N °de pouvoir de lien contrac	permanent et/ou			
	Adresse	Rue	27 BIS	S RUE DU VIEUX FA	UBOURG
<u> </u>		Code postal et ville	15,9,8,0,0 LI	[LLE	
I	N° de téléphor		<u> </u>		
	N° de télécopi				<u> </u>
CESES.	CONTRACTOR LIPERSON	ronique (facultatif)	Commence of the Commence of th	an commence of the state of the	
	Triventeur (IN THE SECOND			
	Les inventeurs	s sont les demandeurs	□ Oui □X Noπ Dans c	e cas fournir une désign	nation d'inventeur(s) séparée
10	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pou	r-une demande de brevi	et (y compris division et transformation):
		Établissement immédiat ou établissement différé	ı —		
	Paiement échelonné de la redevance		Paiement en deu ☐ Oui ☒ Non	ıx versements, uniquem	ent pour les personnes physiques
9	RÉDUCTION	DU TAUX	Uniquement pou	r les personnes physiqu	es
-	DES REDEVANCES		☐ Requise antérie		invention (joindre un avis de non-imposition) adre une copie de la décision d'admission ce):
<u></u>					
		utilisé l'imprimé «Suite», combre de pages jointes			
	OU DU MAND	DU DEMANDEUR DATAIRE lité du signataire)	J.C.HENNIO	N	VISA DE LA SUMPECTURE DELE DU OUS JURIL

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'ELITÉ



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



	Réservó à MNPI		l	
31	UIN 2002 PLILLE 0208036		•	DB 540 W /300301
	pour ce-dossier :	1H904	870/0004FR0	
acultatif)	e e	727 (C. 1888)		
Nom		HENNI	IN	
Prénom		Jean-l	Claude	
Cabinet ou S	Société		ET BEAU DE LOMENIE	
N °de pouvo de lien cont	oir permanent et/ou ractuel			
Adresse	Rue	27 BI	S RUE DU VIEUX FAU	BOURG
	Code postal et ville	[5]9]8]0 <u>:0</u>]1	ILLE	
N° de télép	hone (facultatif)			
N° de téléc	opie (facultatif)			
	ectronique (facultatif)		and the same and t	
7 INVENTEU	R (S)	6 2 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	
Les invente	eurs sont les demandeurs	. □ Oui □ Noπ Dans	ce cas fournir une désign	ation d'inventeur(s) séparée
8 RAPPORT	DE RECHERCHE	Uniquement pa	ur une demande de breve	t (y compris division et transformation)
the control of the co	Établissement immédiat ou établissement différé			
Paiement	échelonné de la redevance	Paiement en d		ent pour les personnes physiques
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		Uniquement po	our les personnes physique r la première fois pour cette prieurement à ce dépôt (join evention ou indiquer sa référen	invention (joindre un avis de non-imposition) adre une copie de la décision d'admission
Si vous a Indiquez	vez utilisé l'imprimé «Suite», le nombre de pages jointes			
OU DU N	JRE DU DEMANDEUR JANDATAIRE qualité du signataire)	J.C.HENN CPI N° S		DÉLÉCITOR DINBUNALE

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

UTILISATION D'AU MOINS UN PEPTIDE DE LA CASEINE α_{sz} A ACTIVITE INHIBITRICE DE L'ENZYME DE CONVERSION DE L'ANGIOTENSINE I POUR LA PREPARATION DE MEDICAMENTS, D'ALIMENTS ET DE **COMPLEMENTS ALIMENTAIRES**

5

La présente invention concerne l'utilisation d'un ou plusieurs peptides de la caséine α₅₂ bovine, ayant une activité inhibitrice de l'enzyme de conversion de l'angiotensine I pour la préparation de médicaments, d'aliments et de compléments alimentaires à activité de type anti-hypertensive.

10

15

20

25

La caséine entière est un ensemble de protéines du lait qui a été largement étudié, par exemple par GROSCLAUDE (1), SWAISGOOD (2) et GRAPPIN et RIBADEAU-DUMAS (3). La chromatographie sur DEAE-cellulose permet de fractionner à partir de la caséine entière, les caséines γ , κ , β , α_{s_1} et α_{s2}. Les séquences en acides aminés de ces caséines sont bien connues [EIGEL et al. (4), HOLT and SAWYER (5)]; en particulier, celle de la caséine α_{s2} a été déterminée par BRIGNON et al. (6) et STEWART et al. (7).

On sait déjà que certains fragments peptidiques de ces différentes caséines ont des activités biologiques diverses [CLARE and SWAISGOOD (8), MEISEL (9)]. En ce qui concerne la caséine α_{sy} , les peptides $CN\alpha_{sy}$ -(f165-203) [ZUCHT et al. (10)], $CN\alpha_{s2}$ -(f183-207) et $CN\alpha_{s2}$ -(f164-179) [RECIO and VISSER (11)] présentent une activité antibactérienne et les peptides $CN\alpha_{s2}$ -(f189-193), $CN\alpha_{s,2}$ -(f190-197) et $CN\alpha_{s,2}$ -(f198-202) inhibent l'enzyme de conversion de l'angiotensine I [CORVOL et al. (12)] avec des valeurs d'IC_{so}, qui est la quantité de peptide nécessaire pour inhiber 50% de l'activité enzymatique, égales à 580, 300 et 400 µM respectivement [MAENO et al. (13)]. Toutefois ces peptides ne présentent pas d'effet antihypertensif significatif in vivo sur des lignées de rats spontanément hypertendus 6 heures après l'administration orale d'une dose de 1 mg de peptide de synthèse/kg de rat [MAENO et al. (13)].

30

L'enzyme de conversion de l'angiotensine I, dénommée ci-après l'ECA joue in vivo un rôle clé dans la régulation de la pression artérielle [WEBER (14)]. Les inhibiteurs de l'ECA (captopril, benazepril, enalapril, lisinopril...) [PIEPHO (15)] sont une des principales classes de molécules utilisées pour lutter contre l'hypertension. Ils sont particulièrement indiqués pour les patients diabétiques et les insuffisants cardiaques ou rénaux [O.M.S. (16), J.N.C. (17)].

Il importe, selon le demandeur, de proposer des inhibiteurs de l'ECA qui présentent des valeurs d'IC $_{50}$ qui soient nettement inférieures à celles des trois peptides de la caséine α_{52} , cités ci-dessus. Par valeurs nettement inférieures, on peut retenir des valeurs de l'ordre de ou inférieures à 60 μ M, sachant toutefois qu'il subsiste une certaine imprécision quant à la valeur obtenue en fonction des conditions opératoires et qu'il convient donc de se reporter aux conditions décrites ci-après pour la détermination de ladite valeur.

Or le demandeur a trouvé par des tests *in vitro* que certains peptides de la caséine α_{s2} présentent une activité inhibitrice sur l'ECA, non mentionnée jusqu'à lors, avec des valeurs de l'ordre de ou inférieures à 60 μ M. Il s'agit de cinq peptides qui peuvent être obtenus par hydrolyse trypsique de la caséine α_{s2} à savoir $CN\alpha_{s2}$ -(f25-32), $CN\alpha_{s2}$ -(f92-98), $CN\alpha_{s2}$ -(f174-179), $CN\alpha_{s2}$ -(f174-181), $CN\alpha_{s2}$ -(f182-184) et de deux autres peptides obtenus par synthèse chimique à savoir $CN\alpha_{s2}$ -(f25-30) et $CN\alpha_{s2}$ -(f174-177).

C'est donc l'objet de la présente invention que de revendiquer l'utilisation pour la préparation de médicaments à activité de type antihypertensive, utiles pour le traitement ou la prévention de l'hypertension, d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice vis-à-vis de l'ECA avec des valeurs d'IC $_{50}$ de l'ordre de ou inférieures à 60 μ M, choisis parmi le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

25 Thr-Val-Tyr,

5

10

15

20

1

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys,

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr,

30 1

1

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr,

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys,

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro,

Phe-Ala-Leu-Pro.

1

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne également les compositions pharmaceutiques contenant à titre d'ingrédient actif une quantité efficace d'au moins un desdits peptides en combinaison avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

;

alimentaires les produits L'invention concerne également contiennent à titre de principe actif au moins un desdits peptides, ou bien de l'hydrolysat trypsique total contenant au moins un desdits peptides ou bien une fraction de cet hydrolysat contenant au moins un desdits peptides en combinaison avec des supports alimentaires, notamment de nature protéique, lipidique ou glucidique. Ces compléments alimentaires peuvent convenir pour l'alimentation des personnes sujettes notamment supplémenter l'hypertension ou afin de prévenir son apparition.

Dans le groupe de peptides de la présente invention,

le peptide Thr-Val-Tyr, [TVY (SEQ ID NO : 1)], de poids moléculaire 381,4, correspond au peptide 182-184 de la caséine α_{ss} ,

le peptide Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys, [NMAINPSK (SEQ ID NO : 2)], de poids moléculaire 874,0, correspond au peptide 25-32 de la caséine α_{s2} ,

le peptide Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr, [FALPQY (SEQ ID NO : 3)], de poids moléculaire 737,9, correspond au peptide 174-179 de la caséine α_{s2} ,

le peptide Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr, [FPQYLQY (SEQ ID NO : 4)] , de poids moléculaire 958,1, correspond au peptide 92-98 de la caséine α_{s2} ,

le peptide Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys, [FALPQYLK (SEQ ID NO : 5)], de poids moléculaire 979,2, correspond au peptide 174-181 de la caséine α_{s2} ,

le peptide Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro, [NMAINP (SEQ ID NO : 6)] de poids moléculaire 658,8, correspond au peptide 25-30 de la caséine α_{s2} ,

le peptide Phe-Ala-Leu-Pro, [FALP (SEQ ID NO : 7)], de masse moléculaire 446,6, correspond au peptide 174-177 de la caséine α_{s2} .

Certains de ces peptides peuvent être obtenus à partir de la caséine α_{52} par hydrolyse enzymatique, de préférence à l'aide de la trypsine. Ils peuvent être ensuite concentrés ou isolés par chromatographie liquide haute performance (CLHP) en phase inverse et autres techniques de chromatographie (gel filtration, échange d'ions, etc...), par centrifugation (sur membrane) et autres techniques de séparation sur membrane (microfiltration, ultrafiltration, etc...).

5

10

15

20

25

30

Ces peptides peuvent aussi être obtenus par synthèse chimique selon les procédés bien connus de l'homme de l'art, tels que ceux décrits par exemple par MERRIFIELD (18).

La caséine entière est obtenue à partir du lait par précipitation acide et neutralisation à l'aide d'un alcali selon des procédés bien connus. Par exemple, on peut utiliser la méthode de NITSCHMANN et LEHMANN (19).

La caséine α_{s2} , utilisée comme produit de départ pour l'obtention de peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention, peut être obtenue par les procédés classiques bien connus de l'homme du métier à partir du lait, de caséines entières, de caséinates et de concentrés de protéines totales du lait, obtenus par exemple selon les procédés décrits par THOMSON (20) et MAUBOIS (21).

Par exemple on peut préparer la caséine α_{s2} en adaptant la méthode décrite par SANOGO et al. (22). Cette méthode est une méthode de fractionnement sur DEAE-cellulose utilisant un gradient discontinu de chlorure de calcium comme éluant. Elle permet de fractionner rapidement l'ensemble des caséines. Elle peut être avantageusement mise en œuvre avec, comme support échangeur d'anions, la DEAE-cellulose DE 23 [commercialisée par Whatman, Maidstone, Grande-Bretagne] qui est une résine sèche. Après cette étape, afin d'éliminer toute trace d'autres protéines, une étape supplémentaire de chromatographie d'interaction hydrophobe en appliquant un gradient décroissant en phosphate de sodium sur une colonne TSKgel phenyl 5PW [TosoHaas, Stuttgart, Allemagne] peut être réalisée.

L'hydrolysat trypsique total de la caséine α_{s_2} est obtenu par action de la trypsine sur la caséine α_{s_2} par exemple dans les conditions décrites ci-après.

Les premier, deuxième, troisième, quatrième et cinquième peptides [SEQ ID NO: 1, 2, 3, 4, 5] du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention sont purifiés, directement à partir de l'hydrolysat trypsique total, par fractionnement par CLHP en phase inverse à l'aide d'un gradient d'acétonitrile. Les pics peptidique collectés, correspondant à chacun de ces cinq peptides, sont lyophilisés.

Chacun de ces cinq peptides, seul ou en mélange, ou bien une fraction de l'hydrolysat trypsique total contenant au moins l'un de ces cinq peptides ou bien l'hydrolysat trypsique total contenant les cinq peptides peut être utilisé comme principe actif soit dans des compléments alimentaires en combinaison avec des supports alimentaires (par exemple des protéines, des lipides ou des glucides), soit dans des produits alimentaires destinés à une alimentation particulière.

Les médicaments utiles pour le traitement de l'hypertension préparés avec au moins l'un des sept peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention peuvent être administrés par voie orale.

Pour une administration par voie orale, les compositions pharmaceutiques peuvent être sous forme de comprimés, gélules, poudres, granulés ou toute autre forme administrable par voie orale.

L'invention va être maintenant décrite plus en détail par l'exemple ciaprès non limitatif :

A – Préparation de la caséine α_s ,

5

10

15

20

25

30

Cinq grammes de caséinate d'ammonium sont dissous dans 200 mL de tampon acétate 20 mM, pH 6,6 contenant 3,3 M d'urée, 35 mM d'EDTA et 0,1% de 2-mercaptoéthanol puis on ajoute 20 g de DEAE-cellulose DE 23 équilibrée dans 150 mL du même tampon. Le mélange résultant est agité pendant 15 min à 25°C puis filtré sur un filtre n°41 [Whatman]. Le rétentat est élué avec 2 fois 250 mL de tampon acétate-urée-EDTA sans 2-mercaptoéthanol. Les trois filtrats sont regroupés. Ce premier cycle

d'agitation-filtration permet d'éliminer une fraction F0. Les fractions caséiniques suivantes (F1 et F2) sont éluées selon la même procédure en rajoutant au tampon 30 et 70 mM de CaCl, respectivement. De l'EDTA est ajouté aux fractions à raison de 15 mM dans la fraction F0, 45 mM dans la fraction F1 et 85 mM dans la fraction F2. Les filtrats F0, F1, F2, dialysés contre de l'eau-ultra-pure puis lyophilisés, sont soumis à une électrophorèse en gel de polyacrylamide-urée afin de visualiser le fractionnement. La fraction F1 contient la caséine α_{52} .

La purification de la caséine α_{52} est achevée par chromatographie d'interactions hydrophobes sur une colonne TSKgel phenyl 5PW [TosoHaas, Stuttgart, Allemagne] 150 x 21,5 mm. La fraction F1 (1 mg.mL⁻¹) est mise en solution dans un tampon phosphate de sodium 0,48 M, pH 6,4, contenant 2,5 M d'urée et en présence de 0,1% de 2-mercaptoéthanol puis filtrée sur un filtre 0,45 µm PVDF [Pall Corporation, Ann Arbor, Michigan, Etats-Unis]. Vingt milligrammes de solution protéique sont injectés. Un gradient non-linéaire de 0,48 M à 0,037 M en phosphate de sodium pH 6,4 contenant 2,5 M d'urée est appliqué avec un débit de 6,0 mL.min⁻¹ comme suit : de 480 mM à 126 mM (18 min), 126 mM (3 min), de 126 mM à 103 mM (3 min), 103 mM (3 min), de 103 mM à 72 mM (5 min), 72 mM (5 min), de 72 mM à 37 mM (4 min), 37 mM (17 min). La caséine α_{52} bovine collectée est dialysée, lyophilisée et stockée sous vide à $+4^{\circ}$ C.

B – Préparation de l'hydrolysat trypsique de la caséine α_{s2}

La caséine α_{s2} est mise en solution à la concentration de 0,05% (p/v) dans 100 mL de tampon phosphate de sodium 67 mM, pH 8,1 contenant 0,02% d'azoture de sodium. La trypsine (E.C. 3.4.21.4) pancréatique bovine immobilisée sur billes d'agarose et traitée par la TPCK (N-tosyl-L-phénylalanine chlorométhylcétone) [Sigma, Saint-Louis, Missouri, Etats-Unis] est ajoutée, après plusieurs lavage dans le tampon précédent et filtration, à la solution de caséine α_{s2} pour obtenir une concentration de 0,2 unités $N\alpha$ -benzoyl-L-arginine ethyl ester (BAEE) par ml. L'hydrolyse se déroule à 37°C pendant 24 heures. La réaction est stoppée en diluant deux fois le mélange à

l'aide d'acétonitrile 4% contenant 0,2% d'acide trifluoroacétique (TFA), puis en filtrant sur un filtre 0,45 µm PVDF. L'hydrolysat est conservé à -30°C.

C - <u>Fractionnement de l'hydrolysat par CLHP-phase inverse en gradient</u> 5 <u>d'acétonitrile</u>

L'hydrolysat est fractionné sur colonne C18 XTerra™ [Waters, Milford, Massachussets, Etats-Unis] 250 x 4,6 mm thermostatée à 37°C. 500 µL d'échantillon (0,25 mg.mL¹) sont injectés. Le profil d'élution comporte une phase isocratique de 3 min à 1,6% d'acétonitrile dans l'eau (en présence de 0,1% de TFA) suivie d'un gradient linéaire permettant d'atteindre 40% d'acétonitrile en 87 min au débit d'1 mL.min⁻¹.

10

15

20

30

Le profil peptidique est représenté sur la figure 1 où l'absorbance à 215 nm est portée en ordonnée et le temps d'élution en abscisse.

Cinq des sept peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention correspondent aux pics peptidiques référencés de 1 à 4 sur la figure 1. Ces peptides sont collectés et lyophilisés deux fois. Leur identification est réalisée en déterminant leur composition en acides aminés par la méthode à la ninhydrine de HAMILTON (23) ainsi que par spectrométrie de masse couplée à la CLHP, ESI-LC/MS ("electrospray source ionization" ou ionisation electrospray), voire par MS/MS, spectrométrie de masse en tandem.

Le pic 1 collecté à 25 min contient le peptide TVY (SEQ ID NO : 1).

Le pic 2 collecté à 29 min contient le peptide NMAINPSK (SEQ ID NO : 2).

Le pic 3 collecté à 57 min contient le peptide FALPQY (SEQ ID NO : 3).

Le pic 4 collecté à 60 min contient les peptides FPQYLQY (SEQ ID NO : 4) et FALPQYLK (SEQ ID NO : 5).

Les deux autres peptides, à savoir NMAINP (SEQ ID NO : 6) et FALP (SEQ ID NO : 7), peuvent être obtenus par synthèse chimique selon les procédés conventionnels. Il en est d'ailleurs de même pour les cinq peptides obtenus préférentiellement par fractionnement de l'hydrolysat trypsique total de caséine α_{sp} .

<u>D - Test in vitro des peptides sur l'enzyme de conversion de l'angiotensine I (ECA)</u>

Le principe de l'expérience repose sur la mesure de l'activité résiduelle de l'ECA sur un substrat de synthèse, l'Hippuryl-His-Leu-OH, en présence d'un peptide potentiellement inhibiteur [CUSHMAN and CHEUNG (24)]. L'acide hippurique libéré est dosé par CHLP et sa quantité est comparée à un témoin sans inhibiteur.

5

10

15

20

25

30

L'incubation est réalisée dans un tampon CHES 50 mM, pH 8,3, contenant 5 mM d'Hippuryl-His-Leu-OH, 350 mM de NaCl, 3,33 U.L⁻¹ d'ECA et 5% d'éthanol. Le mélange (volume final : 150 µL), après 10 min de préincubation sans l'enzyme, est incubé 60 min à 37°C. La réaction est arrêtée à l'aide de captopril (5 µM), d'EDTA (1 mM) et de TFA (0,067%). L'acide hippurique libéré est quantifié par CLHP en utilisant une colonne C18 Symmetry® [Waters, Milford, Massachussets, Etats-Unis] 150 x 2,1 mm thermostatée à 37°C. Les échantillons sont filtrés sur filtre 0,45 µm PVDF et 40 µL sont injectés. Un gradient d'acétonitrile dans l'eau (en présence de 0,1% de TFA) est appliqué à un débit de 0,25 mL.min⁻¹. Ce gradient d'élution passe de 13 à 50% d'acétonitrile en 7 min, puis atteint 99% en 0,5 min et est maintenu à cette valeur durant 1,5 min.

La méthode de détermination des IC $_{50}$ est validée en comparant la valeur trouvée pour le captopril (0,022 μ M), un inhibiteur de l'ECA connu, aux valeurs bibliographiques (0,023 μ M [CUSHMAN et al. (25)], 0,018 μ M [DUNCAN et al. (26)], 0,007 μ M [PIHLANTO-LEPPÄLÄ et al. (27)]).

Les quatre pics chromatographiques (1 à 4) collectés à partir de l'hydrolysat trypsique de caséine α_{s_2} et correspondant aux cinq peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention sont testés deux fois à une concentration de 50 μ M en amines primaires. Les pics chromatographiques numérotés de 5 à 7 sont testés dans les mêmes conditions.

Les résultats obtenus sont présentés sur la figure 2 où le pourcentage d'inhibition est porté en ordonnée et le numéro du pic chromatographique en abscisse. On constate que les pics 1 à 4 contenant les peptides du groupe sélectionné dans le cas de la présente invention inhibent l'ECA à plus de 40%, parmi lesquels le pic 4 contenant les peptides FPQYLQY (SEQ ID NO: 4) et FALPQYLK (SEQ ID NO: 5), le pic 3 contenant le peptide FALPQY (SEQ ID NO: 3) et le pic 1 contenant le peptide TVY (SEQ ID NO: 1) inhibent l'ECA à plus de 70%.

5

10

15

20

25

30

Des peptides de synthèse sont utilisés pour déterminer précisément les IC_{50} de ces 5 peptides. Les peptides sont testés deux fois dans un premier temps à des concentrations comprises entre 0,1 et 250 à 500 μ M pour obtenir une estimation de leur IC_{50} , puis testés en triple sur une gamme de concentrations appropriée.

Les résultats obtenus sont présentés sur les graphes de la figure 3 où le logarithme du rapport activité/inhibition est porté en ordonnée et le logarithme de la concentration en peptide en abscisse. Ceci permet de linéariser la courbe d'inhibition et d'en déduire des valeurs d'IC₅₀ d'après l'équation des droites. Les valeurs d'IC₅₀ sont récapitulées dans le tableau 1.

Elles sont toutes de l'ordre ou inférieures à 60 μ M, étant noté que les peptides FALPQY (SEQ ID NO : 3) et FALPQYLK (SEQ ID NO : 5) sont les plus performants avec une valeur d'IC₅₀ de 4,3 μ M.

Les sept peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention ont des séquences en acides aminés différentes de celles des peptides inhibiteurs de l'ECA décrites à ce jour [FITZGERALD and MEISEL (28), YAMAMOTO and TAKANO (29), PIHLANTO-LEPPÄLÄ (30), NURMINEN (31), TAKANO (32)] y compris de celles rapportées par MAENO et al. (13) obtenues à partir de la caséine α_{52} : $CN\alpha_{52}$ -(f198-202), $CN\alpha_{52}$ -(f190-197) et $CN\alpha_{52}$ -(f189-193). Comme précisé ci-dessus, deux peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention, obtenus par fractionnement de l'hydrolysat trypsique de la caséine α_{52} ont une IC_{50} inférieure à 5 µM et deux autres ont une IC_{50} inférieure à 20 µM, ce qui les classe parmi les inhibiteurs les plus actifs de l'ECA parmi les peptides naturels obtenus par un processus monoenzymatique sur des protéines du lait.

En ce qui concerne les deux peptides NMAINP (SEQ ID NO : 6) et FALP (SEQ ID NO : 7), qui ne sont pas obtenus directement par fractionnement de

l'hydrolysat trypsique de la caséine α_{32} , ils sont remarquables d'une part en ce qu'ils possèdent un résidu prolyl à leur extrémité C-terminale, ce qui est commun à certains autres peptides inhibiteurs de l'ECA [MARUYAMA *et al.* (33), KOHMURA *et al.* (34, 35, 36), NAKAMURA *et al.* (37)], et d'autre part en ce que leur séquence en acides aminés est entièrement comprise dans deux autres peptides NMAINPSK (SEQ ID NO : 2) et FALPQY (SEQ ID NO : 3) qui sont obtenus directement par un tel fractionnement. De ce fait, il est envisageable que l'utilisation comme médicament ou complément alimentaire de ces deux derniers peptides (SEQ ID NO 2 et 3) puisse conduire, par rupture de la liaison peptidique adéquate, à la formation *in vivo* des deux premiers peptides (SEQ ID NO : 6 et 7).

Il est à noter que l'utilisation d'au moins un des sept peptides du groupe sélectionné dans le cadre de la présente invention pour la préparation de médicaments, d'aliments ou de compléments alimentaires peut se faire en combinaison avec un ou plusieurs autres peptides, ayant une activité inhibitrice de l'ECA mais ayant une valeur d'IC₅₀ supérieure à 60 μ M. Ce serait le cas lors de la mise en œuvre de l'hydrolysat trypsique total de la caséine α_{52} ou d'une fraction de celui-ci, contenant au moins un peptide du groupe. Cette combinaison peut s'avérer profitable pour l'activité inhibitrice *in vivo* vis-à-vis de l'ECA.

De préférence cette combinaison ferait intervenir les peptides suivants :

(SEQ ID NO : 8), $CN\alpha_{sz}$ -(f81-91), ALNEINQFYQK, Ala-Leu-Asn-Glu-Ile-Asn-Gln-Phe-Tyr-Gln-Lys, pic 5 élué à 52 min,

(SEQ ID NO : 9), $CN\alpha_{s2}$ -(f81-89), ALNEINQFY, Ala-Leu-Asn-Glu-lle-Asn-Gln-Phe-Tyr, pic 6 élué à 59 min,

(SEQ ID NO : 10), $CN\alpha_{s2}$ -(f206-207), YL, Tyr-Leu, pic 7 élué à 31 min, qui peuvent aussi être obtenus par fractionnement de l'hydrolysat trypsique de la caséine α_{s2} et qui inhibent l'ECA entre 25 et 35% à une concentration de 50 μ M en amines primaires (Figure 2).

25

5

10

15

- (1) GROSCLAUDE, F., 1988, Le polymorphisme des principales lactoprotéines bovines, INRA Prod. Anim., <u>1</u>, 5-17.
- (2) SWAISGOOD, H. E., 1992, Chemistry of the caseins in P. F. Fox: Advanced dairy chemistry, volume 1, Proteins, Blackie Academic & Professional, London, United Kingdom, 63-109.

- (3) GRAPPIN, R. and RIBADEAU-DUMAS, B., 1992, Analytical methods for milk proteins in P. F. Fox: Advanced dairy chemistry, volume 1, Proteins, Blackie Academic & Professional, London, United Kingdom, 1-61.
- (4) EIGEL, W. N., BUTLER, J. E., ERNSTROM, C. A., FARRELL, H. M., 10 HARWALKAR, V. R., JENNESS, R. and WHITNEY, R. McL., 1984, Nomenclature of proteins of cow's milk: fifth revision, J. Dairy Sci., <u>67</u>, 1599-1631.
 - (5) HOLT, C. and SAWYER, L., 1988, Primary and predicted secondary structures of the caseins in relation to their biological functions, Protein Eng., 2, 251-259.
- 15 (6) BRIGNON, G., RIBADEAU-DUMAS, B., MERCIER, J.-C., PELISSIER, J.-P. and DAS, B. C., 1977, Complete amino acid sequence of bovine α_{s2} -casein, FEBS Lett., <u>76</u>, 274-279.
 - (7) STEWART, A.F., BONSING, J., BEATTIE, C. W., SHAH, F., WILLIS, I. M. and MACKINLAY, A. G., 1987, Complete nucleotide sequence of bovine α_{s2} and β_{7} casein cDNAs: comparisons with related sequences in other species, Mol. Biol. Evol., 4, 231-241.
 - (8) CLARE, D. A. and SWAISGOOD, H. E., 2000, Bioactive milk peptides: a prospectus, J. Dairy Sci., <u>83</u>, 1187-1195.
- (9) MEISEL, H., 1997, Biochemical properties of regulatory peptides derived from milk proteins, Biopolymers, <u>43</u>, 119-128.
 - (10) ZUCHT, H.-D., RAIDA, M., ADERMANN, K, MÄGERT, H.-J. and FORSSMANN, W.-G., 1995, Casocidin-I: a casein- α_{s2} derived peptide exhibits antibacterial activity, FEBS Lett., <u>372</u>, 185-188.
- (11) RECIO, I. and VISSER, S., 1999, Identification of two distinct antibacterial domains within the sequence of bovine- α_{s2} , Biochim. Biophys. Acta, 1428, 314-326.

- (12) CORVOL, P., WILLIAMS, T. A., SOUBRIER, F., 1995, Peptidyl dipeptidase A: angiotensin I-converting enzyme, Methods Enzymol., 248, 243-305.
- (13) MAENO, M., YAMAMOTO, N. and TAKANO, T., 1996, Identification of an antihypertensive peptide from casein hydrolysate produced by a proteinase from *Lactobacillus helveticus* CP790, J. Dairy Sci., <u>79</u>, 1316-1321.

- (14) WEBER, M. A., 1999, Interrupting the renin-angiotensin system: the role of angiotensin-converting enzyme inhibitors and angiotensin II receptor antagonists in the treatment of hypertension, 12, 1895-1945.
- (15) PIEPHO, R. W., 2000, Overview of the angiotensin-converting-enzyme inhibitors, Am. J. Health-Syst. Pharm., <u>57</u>, S3-S7.
 - (16) Guidelines subcommittee, 1999, World Health Organization-International Society of Hypertension. Guidelines for the management of hypertension, J. Hypertens., <u>17</u>, 151-183.
- (17) Joint National Committee, 1997, Detection and treatment of high blood
 pressure. The sixth report of the joint national committee on prevention and treatment of high blood pressure (JNC VI), Arch. Intern. Med., <u>157</u>, 2413-2446.
 - (18) MERRIFIELD, R. B., 1963, Solid phase peptide synthesis I. Synthesis of a tetrapeptide, J. Amer. Chem. Soc., <u>85</u>, 2149-2154.
- (19) NITSCHMANN, H. S. and LEHMANN, W., 1947, Zum problem der labwirkung auf casein, Helv. Chim. Acta, <u>130</u>, 804.
 - (20) THOMSON, A. R., 1984, Recent developments in protein recovery and purification, J. Chem. Tech. Biotechnol., <u>34B</u>, 190-198.
 - (21) MAUBOIS, J.-L., 1984, Separation, extraction and purification of milk protein components, Lait, <u>64</u>, 485-495.
- 25 (22) SANOGO, T., PAQUET, D., AUBERT, F. and LINDEN, G., 1989. Purification of α_{s_1} -casein by fast protein liquid chromatography, J. Dairy Sci., <u>72</u>, 2242-2246.
 - (23) HAMILTON, P. B., 1963, Ion exchange chromatography of amino acids. A single column, high resolving, fully automatic procedure, Anal. Chem., <u>35</u>, 2055-2063.

- (24) CUSHMAN, D. W. and CHEUNG, H. S., 1971, Spectrophotometric assay and properties of the angiotensin-converting enzyme of rabbit lung, Biochem. Pharm., 20, 1637-1648.
- (25) CUSHMAN, D. W., CHEUNG, H. S., SABO, E. F. and ONDETTI, M. A., 1977,
 Design of potent competitive inhibitors of angiotensin-converting enzyme.
 Carboxyalkanoyl and mercaptoalkanoyl amino acids, Biochemistry, 16, 5484-5491.
 - (26) DUNCAN, A. C., JÄGER, A. K. and VAN STADEN, J., 1999, Screening of Zulu medicinal plants for angiotensin converting enzyme (ACE) inhibitors, J. Ethnopharm., <u>68</u>, 63-70.

15

- (27) PIHLANTO-LEPPÄLÄ, A., ROKKA, T. and KORHONEN, H., 1998, Angiotensin I converting enzyme inhibitory peptides derived from bovine milk proteins, Int. Dairy J., <u>8</u>, 325-331.
- (28) FITZGERALD, R. J. and MEISEL, H., 2000, Milk protein-derived inhibitors of angiotensin-I-converting enzyme, British J. Nutr., <u>84</u>, S33-S37.
- (29) YAMAMOTO, N. and TAKANO, T., 1999, Antihypertensive peptides derived from milk proteins, Nahrung, 3, \$159-\$164.
- (30) PIHLANTO-LEPPÄLÄ, A., 2001, Bioactive peptides derived from bovine whey proteins: opioid and ace-inhibitory peptides. Trends Food Sci. Tech., <u>11</u>, 347-356.
- (31) NURMINEN, M.-L., 2000, Milk-derived peptides and blood pressure, Bull. IDF, 353, 11-15.
- (32) TAKANO, T., 1998, Milk derived peptides and hypertension-reduction, Int. Dairy J., <u>8</u>, 375-381.
- 25 (33) MARUYAMA, S., NAKAGOMI, K., TOMIZUKA, N. and SUZUKI, H., 1985, Angiotensin I-converting enzyme inhibitor derived from an enzymatic hydrolysate of casein. II. Isolation and bradykinin-potentiating activity on the uterus and the ileum of rats, Agric. Biol. Chem., 49, 1404-1409.
- (34) KOHMURA, M., NIO, N., KUBO, K. MINOSHIMA, Y., MUNEKATA, E. and ARIYOSHI, Y., 1989, Inhibition of angiotensin-converting enzyme by synthetic peptides of human β-casein, Agric. Biol. Chem., <u>53</u>, 2107-2114.

- (35) KOHMURA, M., NIO, N. and ARIYOSHI, Y., 1990a, Inhibition of angiotensin-converting enzyme by synthetic fragments of human κ -casein, Agric. Biol. Chem., <u>54</u>, 835-836.
- (36) KOHMURA, M., NIO, N. and ARIYOSHI, Y., 1990b, Inhibition of angiotensin-converting enzyme by synthetic peptide fragments of various β-casein, Agric. Biol. Chem., 54, 1101-1102.
- (37) NAKAMURA, Y., YAMAMOTO, N., SAKAI, K. and TAKANO, T., 1995, Antihypertensive effect of sour milk and peptides isolated from it that are inhibitors to angiotensin I converting enzyme, J. Dairy Sci., <u>78</u>, 1253.

Tableau 1

Inhibiteur	N _{o a}	Séquence	ID NO ^b	Inhibition (%)°	IC ₅₀ (μM)
Captopril			•	> 99.5	0.022
CNa _{S2} -(f 182-184)	1	TVY	1	70.2	15
CNa _{S2} -(f25-32)	2	NMAINPSK	2	42.5	60
CNa ₅₂ -(f 174-179)	3	FALPQY	3	82.7	4.3 ^
CNasz-(f 92-98)	. 4	FPQYLQY	4	86.0 ^d	14
CNα ₅₂ -(f 174-181)	4	FALPQYLK	5	86.0 ^d	4.3
CNa ₅₂ -(f 81-91)	5	ALNEINQFYQK	8	27.2	264
.CNas2-(f 81-89)	6	ALNEINQFY	9	32.2	219
CNasz-(f 206-207)	7	YL	10	34.8	nd

^a numéro du pic en CLHP sur la figure 1; ^b numéro d'identification de la séquence du peptide; ^c déterminé avec une concentration en amines primaires ou en captopril égale à 50 μ M; ^d CN α_{S2} -(f92-98) et CN α_{S2} -(f174-181) étaient mélangés dans le pic n°4; nd, non déterminée.

REVENDICATIONS

1. Utilisation pour la préparation de médicaments à activité de type antihypertensive, utiles pour le traitement ou la prévention de l'hypertension d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice vis-à-vis de l'ECA avec des valeurs d'IC₅₀ de l'ordre de ou inférieures à 60 μM, choisis parmi le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO : 2)

10 Phe-Ala-Leu-Pro-Gin-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO: 5)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro (SEQ ID NO: 6)

Phe-Ala-Leu-Pro (SEQ ID NO:7)

15

5

2. Composition pharmaceutique contenant à titre de principe actif une quantité efficace d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice visà-vis de l'ECA avec des valeurs d' IC_{so} de l'ordre ou inférieures à 60 μ M, choisis parmi le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

20 Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO : 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO: 5)

25 Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro (SEQ ID NO : 6)

Phe-Ala-Leu-Pro (SEQ ID NO:7)

en combinaison avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

3. Produit alimentaire, notamment utile pour supplémenter l'alimentation des personnes sujettes à l'hypertension ou désireuses de prévenir son apparition, contenant une quantité efficace d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice vis-à-vis de l'ECA avec des valeurs d'IC₅₀

de l'ordre ou inférieures à 60 μ M, choisis parmi le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

```
Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO: 1)
```

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO: 5)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro (SEQ ID NO: 6)

Phe-Ala-Leu-Pro (SEQ ID NO:7)

en combinaison avec des supports alimentaires, notamment de nature protéique, lipidique ou glucidique.

4. Produit alimentaire selon la revendication 3 caractérisé en ce qu'il comprend une fraction de l'hydrolysat trypsique de la caséine α_{s2} contenant au moins l'un des peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

```
Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO: 1)
```

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 4)

20 Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO: 5)

5. Produit alimentaire selon la revendication 3 caractérisé en ce qu'il comprend l'hydrolysat trypsique total de la caséine α_{s2} contenant les cinq peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

25 Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gin-Tyr-Leu-Gin-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO: 5)

5

REVENDICATIONS

Utilisation pour la préparation de médicaments à activité de type antihypertensive, utiles pour le traitement ou la prévention de l'hypertension d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice vis-à-vis de l'ECA avec des valeurs d'IC₅₀ de l'ordre de ou inférieures à 60 μM, choisis parmi-le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-IIe-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

10 Phe-Ala-Leu-Pro-Gin-Tyr (SEQ ID NO : 3)

Phe-Pro-Gin-Tyr-Leu-Gin-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO:5)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro (SEQ ID NO : 6)

Phe-Ala-Leu-Pro (SEQ ID NO:7)

15

2. Composition pharmaceutique contenant à titre de principe actif une quantité efficace d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice visà-vis de l'ECA avec des valeurs d' IC_{50} de l'ordre ou inférieures à 60 μ M, choisis parmi le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

20 Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-IIe-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gin-Tyr (SEQ ID NO: 3)

Phe-Pro-Gin-Tyr-Leu-Gin-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO:5)

25 Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro (SEQ ID NO: 6)

Phe-Ala-Leu-Pro (SEQ ID NO:7)

en combinaison avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

3. Produit alimentaire, notamment utile pour supplémenter 30 l'alimentation des personnes sujettes à l'hypertension ou désireuses de prévenir son apparition, contenant une quantité efficace d'un ou plusieurs peptides, ayant une activité inhibitrice vis-à-vis de l'ECA avec des valeurs d'IC... 6. Produit alimentaire selon l'une des revendications 3 à 5 caractérisé en ce qu'il comprend au moins l'un des peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

Ala-Leu-Asn-Glu-Ile-Asn-Gln-Phe-Tyr-Gln-Lys (SEQ ID NO : 8)

Ala-Leu-Asn-Glu-Ile-Asn-Gln-Phe-Tyr (SEQ ID NO : 9)

Tyr-Leu (SEQ ID NO: 10).

de l'ordre ou inférieures à 60 μ M, choisis parmi le groupe de peptides ayant les séquences en acides aminés cl-après :

Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

5 Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 4)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO: 5)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro (SEQ ID NO: 6)

Phe-Ala-Leu-Pro (SEQ ID NO:7)

en combinaison avec des supports alimentaires, notamment de nature protéique, lipidique ou glucidique.

4. Produit alimentaire selon la revendication 3 caractérisé en ce qu'il comprend une fraction de l'hydrolysat trypsique de la caséine α_{s2} contenant au moins l'un des peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO:3)

Phe-Pro-Gln-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO : 4)

20 Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO:5)

5. Produit alimentaire selon la revendication 3 caractérisé en ce qu'il comprend l'hydrolysat trypsique total de la caséine α_{s2} contenant les cinq peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

25 Thr-Val-Tyr (SEQ ID NO:1)

Asn-Met-Ala-Ile-Asn-Pro-Ser-Lys (SEQ ID NO: 2)

Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 3)

Phe-Pro-Gin-Tyr-Leu-Gln-Tyr (SEQ ID NO: 4)

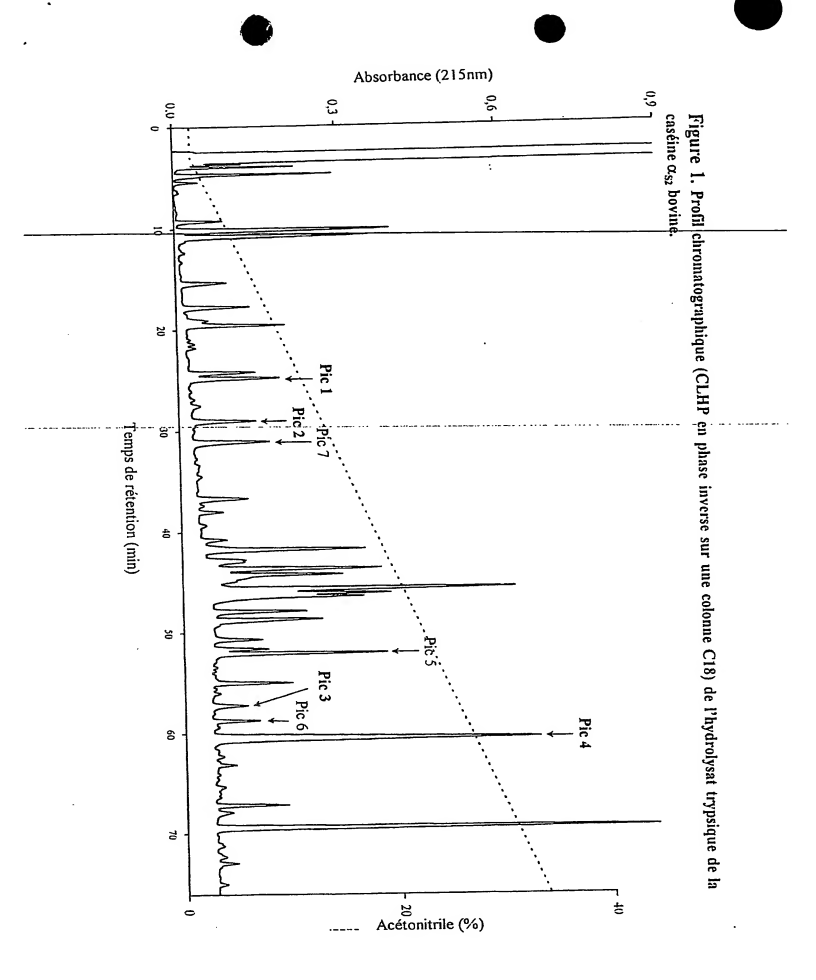
Phe-Ala-Leu-Pro-Gln-Tyr-Leu-Lys (SEQ ID NO : 5)

6. Produit alimentaire selon l'une des revendications 3 à 5 caractérisé en ce qu'il comprend au moins l'un des peptides ayant les séquences en acides aminés ci-après :

Ala-Leu-Asn-Glu-Ile-Asn-Gln-Phe-Tyr-Gln-Lys (SEQ ID NO: 8)

Ala-Leu-Asn-Glu-Ile-Asn-Gln-Phe-Tyr (SEQ ID NO:9)

Tyr-Leu (SEQ ID NO: 10).



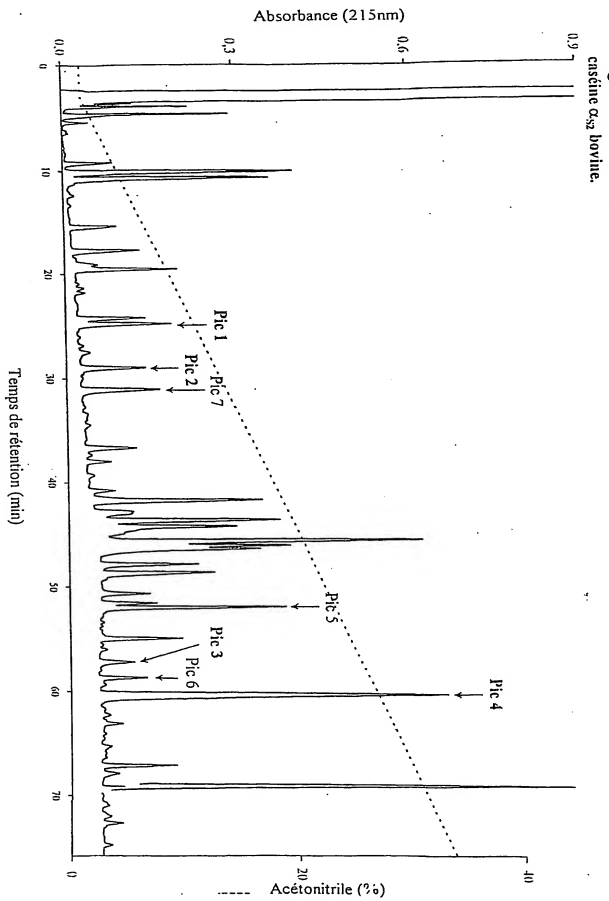


Figure 1. Profil chromatographique (CLHP en phase inverse sur une colonne C18) de l'hydrolysat trypsique de la

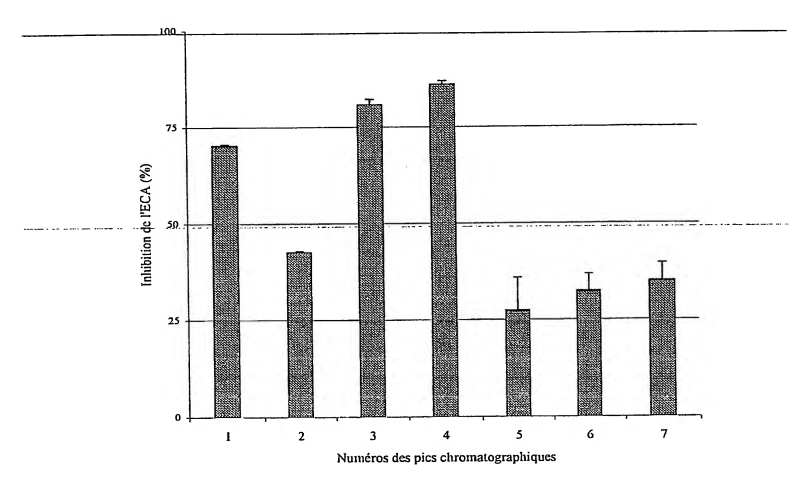


Figure 2. Activité inhibitrice de l'ECA de peptides trypsiques issus de la caséine α_{S2} bovine (les numéros font référence aux pics chromatographiques donnés par la Figure 1)

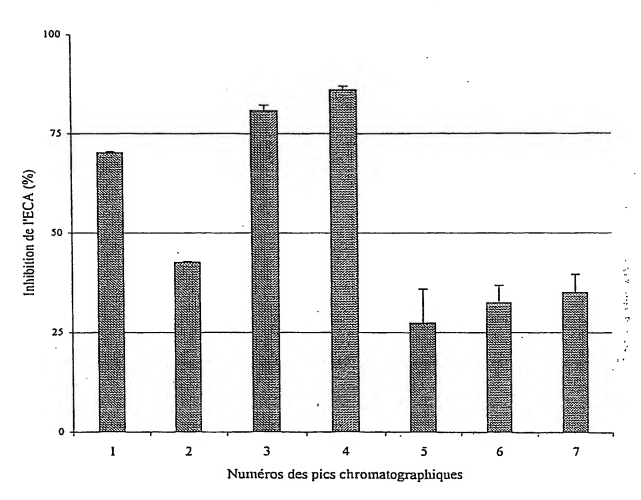


Figure 2. Activité inhibitrice de l'ECA de peptides trypsiques issus de la caséine α_{S2} bovine (les numéros font référence aux pics chromatographiques donnés par la Figure 1)

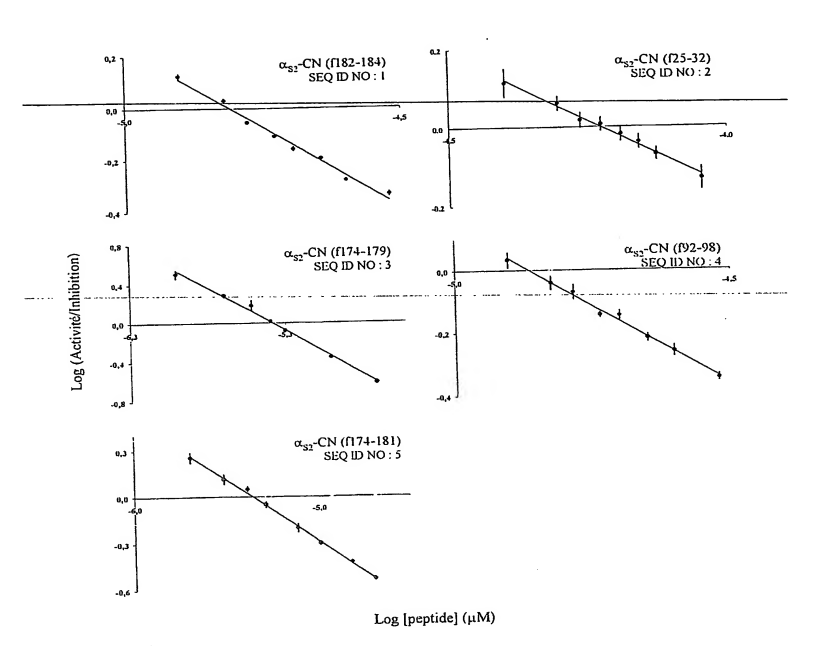


Figure 3. Détermination de la valeur d' IC_{50} de peptides sélectionnés à partir de la Figure 2.

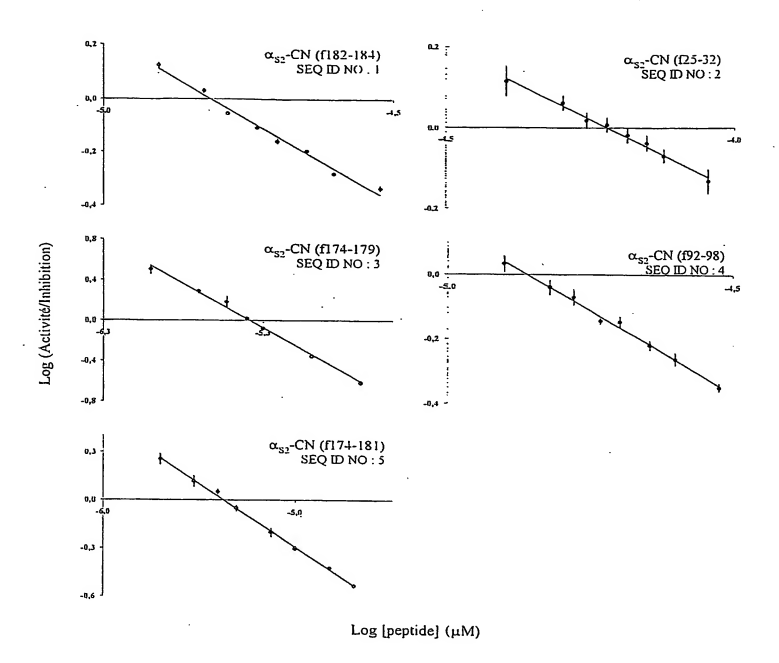


Figure 3. Détermination de la valeur d'IC₅₀ de peptides sélectionnés à partir de la Figure 2.

Tableau 1

	N10 8	Cáguanca	ID NO F	Inhibition (%)°	IC ₅₀ (µM)
Inhibiteur	N° "	Séquence		> 99.5	0.022
Captopril					15
CNα _{S2} -(f 182-184)	. 1	TVY	1	: 70.2	
	2	NMAINPSK	2	42.5	60
CNα _{S2} -(ſ25-32)	-	FALPQY	3	82.7	4.3
CNα _{S2} -(f 174-179)	3			96.04	1+
CNa _{s2} -(f 92-98)	4	FPQYLQY	4	86.0 ^d	
	4	FALPQYLK	5	86.0 ^d	4.3
CNα ₅₂ -(f 174-181)	-	ALNEINQFYQK	8	27.2	264
$CN\alpha_{S2}$ -([81-91)	5			20.2	219
CNa ₅₂ -(f 81-89)	6	ALNEINQFY	9	32.2	217
	-	YL	10	34.8	nd
CNa _{s2} -(f 206-207)	7	I L			

[&]quot; numéro du pic en CLHP sur la figure 1 ; b numéro d'identification de la séquence du peptide ; c déterminé avec une concentration en amines primaires ou en captopril égale à 50 μ M ; CN α_{S2} -(f92-98) et CN α_{S2} -(f174-181) étaient mélangés dans le pic n°4 ; nd. non déterminée.

LISTE DE SEQUENCES

```
<110> INGREDIA
<120> Utilisation d'au moins un peptide de la caséine alpha
      (s2) à activité inhibitrice de l'enzyme de conversion
      de l'angiotensine I pour la préparation de médicaments,
      d'aliments et de compléments alimentaires ;
<130> 1H904870/0004FR0
<160> 10
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 3
<212> PRT
<213> caséine alpha (s2)
<400> 1
Thr Val Tyr
<210> 2
<211> 8
 <212> PRT
 <213> caséine alpha (s2)
 <400> 2
 Asn Met Ala Ile Asn Pro Ser Lys
 <210> 3
 <211> 6
 <212> PRT
 <213> caséine alpha (s2)
 <400> 3
 Phe Ala Leu Pro Gln Tyr
 <210> 4
 <211> 7
 <212> PRT
 <213> caséine alpha (s2)
 <400> 4
 Phe Pro Gln Tyr Leu Gln Tyr
   1
```

<210> 5 <211> 8

```
<212> PRT
    <213> caséine alpha (s2)
    <400> 5
    Phe Ala Leu Pro Gln Tyr Leu Lys
                   5
    <210> 6
    <211> 6
     <212> PRT
     <213> caséine alpha (s2)
     <400> 6
     Asn Met Ala Ile Asn Pro
     <210> 7
     <211> 4
     <212> PRT
     <213> caséine alpha (s2)
Phe Ala Leu Pro
     <210> 8
     <211> 11
     <212> PRT
     <213> caséine alpha (s2)
     Ala Leu Asn Glu Ile Asn Gln Phe Tyr Gln Lys
                    5
      <210> 9
      <211> 9
      <212> PRT
      <213> caséine alpha (s2)
      <400> 9
      Ala Leu Asn Glu Ile Asn Gln Phe Tyr
      <210> 10
      <211> 2
      <212> PRT
      <213> caséine alpha (s2)
      <400> 10
      Tyr Leu
```



BREVET D'INTENTION CERTIFICAT'D'UTILITÉ

N° 11235'

Code de la propriéte intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../ 2.

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

IN

Telephone : 33 (1) 53 04 53 04 Telecopie : 33 (1) 42 54 80	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W '30C
Vos références pour ce dossier (facultatif)	1H904870/0004FR0	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	0208036	

TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)

UTILISATION D'AU MOINS UN PEPTIDE DE LA CASEINE $\mathrel{\mathrel{\triangleleft}}_{S2}$ A ACTIVITE INHIBITRICE DE L'ENZYME DE CONVERSION DE L'ANGIOTENSINE I POUR LA PREPARATION DE MEDICAMENTS, D'ALIMENTS ET DE COMPLEMENTS ALIMENTAIRES

LE(S) DEMANDEUR(S):

CABINET BEAU DE LOMENIE/27 BIS RUE DU VIEUX FAUBOURG/59800 LILLE

DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).

Nom Prénoms		TAUZIN
		Jérôme
Adresse	Rue	10, rue aux Ours
	Code postal et ville	162000 J ARRAS
Société d'appai	rtenance (facultatif)	
Nom		MICLO
Prénoms		Laurent
Adresse	Rue	143, avenue du Général Leclerc
	Code postal et ville	54600 VILLERS LES NANCY
Société d'appa	rtenance <i>(facultatif)</i>	
Nom	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	LEFRANC
Prénoms		Catherine
Adresse	Rue	60, avenue du Bois
	Code postal et ville	59650 VILLENEUVE D'ASCQ
Société d'appartenance (facultatif)		
DATE ET CICA	LATURE(C)	

DATE ET SIGNATURE(S)
DU (DES) DEMANDEUR(S)
OU DU MANDATAIRE
(Nom et qualité du signataire)

Lille,le 8.7.2002 J.C.HENNION CPI N° 92.1112 Cabinet Beau de Loménie
conseils en Propriété industrieur
27 bis, rue du Vieux Faubourg
59800 LILLE



BREVET D'INMENTION

CERTIFICAT' D'UTILITÉ



DÉPARTEMENT DES BREVETS

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N°2.../.2.

EPARTEMENT DES BREVETS 5 bis, rue de Saint Petersbourg		(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)			
5800 Paris Cedex 08 eléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 5		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 W 300			
Vos références · facultatif	pour ce dossier	1H904870/0001FR0			
N° D'ENREGIST	REMENT NATIONAL	0208036			
TITRE DE L'INV	ENTION (200 caractères ou	espaces-maximum)			
UTILISATIO	N D'AU MOINS UN PE	PTIDE DE LA CASEINE A S2 A ACTIVITE INHIBITRICE DE			
I 'FNZYME D	E CONVERSION DE L'A ET DE COMPLEMENTS	ANGIOTENSINE I POUR LA PREPARATION DE MEDICAMENTS,			
LE(S) DEMAND		IS RUE DU VIEUX FAUBOURG / 59800 LILLE			
DESIGNE(NT) utilisez un for	EN TANT QU'INVENTEU mulaire identique et num	UR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs nérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).			
Nom		BOUDIER			
Prénoms		Jean-François			
Adresse	Rue	31, rue des Hortensias			
	Code postal et ville	[62217] AGNY			
Société d'appar	tenance <i>(facultatif)</i>				
Nom		Jean-Luc			
Prénoms Adresse	Rue	24, rue Daniel Lemanissier			
Autesse	Code postal et ville	14530 J LUC SUR MER			
Société d'appar	rtenance <i>(facultatif)</i>				
Nom					
Prénoms					
Adresse	Rue				
	Code postal et ville				
Société d'appa	rtenance (facultatif)				
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)		Lille, le 8.7.2002 J.C.HENNION CPI N° 92.1112 Cabinet Beau de Loméni CONSEILS EN PROPRIÉTE INDUSTRIELE			

27 bis, rue du Vieux Faubourg 59800 LILLE .